

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

TOYAMA, Tsutomu Yokoyama Building 6th Floor 4-10. Higashi Nihonbashi 3-chome Chuo-ku, Tokyo 103-0004 **JAPON**

IMPORTANT NOTIFICATION
International filing date (day/month/year) 30 June 2000 (30.06.00)
Priority date (day/month/year) 02 July 1999 (02.07.99)

AJINOMOTO CO.,INC. et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Country or regional Office Date of receipt Priority application No. Priority date of priority document or PCT receiving Office 14 July 2000 (14.07.00): JP 11/189512

02 July 1999 (02.07.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Authorized officer

Telephone No. (41-22) 338.83.38

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

TOYAMA, Tsutomu Yokoyama Building 6th Floor 4-10, Higashi Nihonbashi 3-chome Chuo-ku, Tokyo 103-0004

JAPON

Date of mailing (day/month/year)

11 January 2001 (11.01.01)

Applicant's or agent's file reference

B644MSOP1027

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP00/04348

International filing date (day/month/year) 30 June 2000 (30.06.00)

Priority date (day/month/year) 02 July 1999 (02.07.99)

Applicant

AJINOMOTO CO., INC. et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

AG,AU,BZ,DZ,KP,KR,MZ,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 11 January 2001 (11.01.01) under No. WO 01/02584

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

.

From the INTERNATIONAL	BUREAU
------------------------	--------

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year) 26 March 2001 (26.03.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office
International application No. PCT/JP00/04348	Applicant's or agent's file reference B644MSOP1027
International filing date (day/month/year) 30 June 2000 (30.06.00)	Priority date (day/month/year) 02 July 1999 (02.07.99)
Applicant IZUI, Masako et al	

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	02 February 2001 (02.02.01)
	The state of the s
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

R. Forax

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04348

A. CLASSIF Int.C	ICATION OF SUBJECT MATTER 17 C12N 15/54, C12N 9/12			
	International Patent Classification (IPC) or to both national clas	ssification and IPC		
B. FIELDS Minimum doo Int.(SEARCHED numentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi	ication symbols)		
	on searched other than minimum documentation to the extent the			
Electronic da Swis	ta base consulted during the international search (name of data sProt/PIR/GeneSeq, MEDLINE (STN), DDBJ/C	base and, where practicable, sear GeneSeq	ch terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	.,		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate	, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Y	EP, 724017, A3 (AJINOMOTO CO INC), 17 September, 1997 (17.09.97) & JP, 8-196280, A		1-3	
Y	TATIONOTO CO INC			
Y	Table 1 UCloning and sequencing of the sacA			
Y	Reizer J.et al. "Novel phosphotransfer by bacterial genome analysis— a gen a unique Enzyme I and the proteins permease system", Microbiology (1995 pp.961-971	of a fructose-like	·	
Y	Wehmeier UF et al., "Molecular anal phosphoenolpyruvate-dependent L-sor phosphotransferase system from Kleb		1-3	
Furth	as domiments are listed in the continuous of a series	See patent family annex.	A date or	
* Speci "A" documents "E" earlied date "L" documents "O" documents "P" documents "P" documents	al categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance or document but published on or after the international filing ment which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other al reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ment published prior to the international filing date but later the priority date claimed	later document published after the int priority date and not in conflict with understand the principle or theory un document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted step when the document is taken alor document of particular relevance; the considered to involve an inventive st combined with one or more other suc combination being obvious to a perso document member of the same paten	derlying the invention claimed invention cannot be lered to involve an inventive in claimed invention cannot be claimed invention cannot be ep when the document is the documents, such on skilled in the art t family	
Date of th	e actual completion of the international search September, 2000 (11.09.00)	of mailing of the international se 19 September, 2000	(19.09.00)	
Name and Ja	panese Patent Office	orized officer		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04348

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	and of its multidomain structure", Mol.Gen.Genet.(1995), Vol.246, No.5, pp.610-618	
Y	Steffen Tobisch et al., "Identification and characterization of a new β-glucoside utilization system in Bacillus subtilis", Journal of Bacteriology (1997), Vol.179, No.2, pp.496-506	1-3
A	Sato Y. et al., "Characterization and sequence analysis of the scrA gene encoding enzyme II Scr of the Streptococcus mutans phosphoenolpyruvate-dependent sucrose Phosphotransferas system", J.Bacteriol. (1989) Vol.171, No.1, pp.263-271	1-3
A	Wagner E.et al., "Cloning and characterization of the ScrA gene encoding the sucrose-specific Enzyme II of the phosphotransferase system from Staphylococcus xylosus", Mol.Gen.Genet.(1993), Vol.241, No.1-2, pp.33-41	1-3
111		
	·	*



PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 B 6 4 4 M S O P 1 0 2 7		下記5を参照する	うこと。
国際出願番号 PCT/JP00/04348	国際出願日 (日.月.年) 30.06.0	優先日 (日.月.	年) 02.07.99
出願人 (氏名又は名称) 味の素株式会	社		
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され	査報告を法施行規則第41条(P C る。	T18条)の規定	Eに従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3	ページである。 		
□ この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも添付されている 	· ·	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 □ この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたも れた国際出願の翻訳文に基づき	」のに基づき国際記 国際調査を行った	問査を行った。 。
b. この国際出願は、ヌクレオチ ☐ この国際出願に含まれる書	ド又はアミノ酸配列を含んでおり 本面による配列表)、次の配列表に基	芸づき国際調査を行った。
🗙 この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによ	る配列表	
□ 出願後に、この国際調査機	後関に提出された書面による配列	表	
│ 出願後に、この国際調査機	&関に提出されたフレキシブルデ	ィスクによる配列	表
出願後に提出した書面によ 書の提出があった。	こる配列表が出願時における国際	出願の開示の範囲	を超える事項を含まない旨の陳述
	た配列とフレキシブルディスク	による配列表に記	録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第I欄参照)。		
3 ② 発明の単一性が欠如して	いる(第Ⅱ欄参照)。		• .
4. 発明の名称は 🛛 🗵 出	願人が提出したものを承認する。		
口 次	に示すように国際調査機関が作品	戊した。	
-			
5.	願人が提出したものを承認する。		
玉	Ⅲ欄に示されているように、法 際調査機関が作成した。出願人 国際調査機関に意見を提出する	は、この国際調査	P C T 規則38.2(b)) の規定により 報告の発送の日から1カ月以内にこ
6. 要約書とともに公表される図は 第 図とする。 □ 出			⊠ なし
_ ±	願人は図を示さなかった。		•
本	図は発明の特徴を一層よく表し	ている。	
			•

国際出願番号 PCT/JP00/04348

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' C12N 15/54, C12N 9/12

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C12N 15/54, C12N 9/12

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

SwissProt/PIR/GeneSeq, MEDLINE(STN), DDBJ/GeneSeq

	5と認められる文献	関連する 請求の範囲の番号
用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の駆伍の番号
· Y	EP,724017,A3 (AJINOMOTO CO INC) 17.9月.1997 (17.09.97) & JP,8-196280,A	1-3
Y	US, 5556776, A (AJINOMOTO CO INC) 17.9月.1996 (17.09.96) & JP, 5-244958, A	1-3
Y	Gunasekaran P. et al., "Cloning and sequencing of the sacA gene: characterization(sucrase from Zymomonas mobilis)", J.Bacteriol. (1990), Vol. 172, No. 12, p. 6727-6735	1-3

▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 **1** 9.09.0**0** 国際調査を完了した日 11.09.00 9839 特許庁審査官(権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 齋藤 真由美 日本国特許庁 (ISA/JP) 電話番号 03-3581-1101 内線 3488 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C (#	(赤き)	関連すると認められる文献	
	文献の		関連する 請求の範囲の番号
カテ	ゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	日本の地西の番う
	Y	Reizer J. et al. "Novel phosphotransferase system revealed by bacterial genome analysis— a gene cluster encoding a unique Enzyme I and the proteins of a fructose-like permease system", Microbiology (1995), Vol. 141, Pt. 4, p. 961-971	1-3
	Y	Wehmeier UF et al., "Molecular analysis of the phosphoenolpyruvate-dependent L-sorbose: phosphotransferase system from Klebaiella pneumoniae and of its multidomain structure", Mol. Gen. Genet. (1995), Vol. 246, No. 5, p. 610-618	1 – 3
	Y	Steffen Tobisch et al., "Identification and characterization of a new β -glucoside utilization system in Bacillus subtilis", Journal of Bacteriology (1997), Vol.179, No.2, p.496-506	1 – 3
	A .	Sato Y. et al., "Characterization and sequence analysis of the scrA gene encoding enzyme II Scr of the Streptococcus mutans phosphoenolpyruvate-dependent sucrose phosphotransferas system", J. Bacteriol. (1989), Vol. 171, No. 1, p. 263-271	1 – 3
	A	Wagner E. et al., "Cloning and characterization of the scrA gene encoding the sucrose-specific Enzyme II of the phosphotransferase system from Staphylococcus xylosus", Mol. Gen. Genet. (1993), Vol. 241, No. 1-2, p. 33-41	1-3
			*
			<i>*</i>
	4		

特許協力条約

PCT

国際予備審查報告

PEC 2 7 APR 2001
WIPO PCT

9839

3488

4 N

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 B644MSOP1027	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ 1PEA/416)を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP00/04348	国際出願日 (日.月.年) 30.	06.00	優先日 (日.月.年)	02.07.99	
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C12N15/54, C	12N9/12	<u>.</u>			
出願人 (氏名又は名称) 味の素株式会社					
1. 国際予備審査機関が作成したこの				規定に従い送付する。	
2. この国際予備審査報告は、この表 この国際予備審査報告には、 査機関に対してした訂正を含 (PCT規則70.16及びPC7 この附属書類は、全部で	附属書類、つまり補正さ む明細書、請求の範囲』 *実施細則第607号参	されて、この報告の をび/又は図面も添 :照)	基礎とされた及	なび/又はこの国際予	備審
3. この国際予備審査報告は、次の内				RECE!	VED
I X 国際予備審査報告の基础	<u></u>				
Ⅱ □ 優先権				MAY 2 3	
Ⅲ □ 新規性、進歩性又は産	業上の利用可能性につV	いての国際予備審査 转	段告の不作成	TECH CENTER	3 1600 2900
IV 開の単一性の欠如					
V X PCT35条(2)に規定 の文献及び説明	:する新規性、進歩性又	は産業上の利用可能	性についての	見解、それを扱うける	/200
VI					
VII 国際出願の不備					
Vm 国際出願に対する意見					
国際予備審査の請求書を受理した日 02.02.01		国際予備審査報告を	と作成した日 L. 04.01		

特許庁審査官(権限のある職員)

電話番号 03-3581-1101 内線

上條 雖

日本国特許庁 (IPEA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

名称及びあて先

国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP00/04348

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につい 文献及び説明	ての法第12条	(PCT35条(2)) に定め	る見解、それを 娶付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-3	
	進歩性(IS)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-3	
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 _ 請求の範囲	1-3	

文献及び説明 (PCT規則70.7)

【請求項1-3】

請求項1-3に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1-8に対して進歩性を有する。文献1-8には、本願発明の"配列番号2"をコードするアミノ酸配列、"配列番号1に示す塩基配列のうち、塩基番号 $3778\sim5761$ からなる塩基配列"に相同性の高いものが記 載されておらず、しかも該アミノ酸配列、塩基配列がシュークロース結合活性をもつ旨は、文献 1-3から当業者といえども容易に想到しえないものである。

. 5



P.B.5818 - Patentiaan 2 2280 HV Rijswijk (ZH) +31 70 340 2040 TX 31651 epo nl FAX +31 70 340 3016

Europäisches **Patentamt**

 \neg

Zweigstelle in Den Haag Recherchenabteilung

European Patent Office

Branch at The Hague Search

Office européen des brevets

Département à La Haye Division de la recherche

Strehl Schübel-Hopf & Partner Maximilianstrasse 54 £0538 München **ALLEMAGNE**

> Erhalten 2 3. MAI 200 3 Strehl et al

RECEIVED

JUN 2 3 2003
TECH CENTER 1600/2900

Datum/Date

23.05.03

Zeichen/Ref./Réf.

EPA-53801

Anmeldung Nr./Application No./Demande nº./Patent Nr./Patent No./Brevet nº. 00940903.8-2405-JP0004348

Anmelder/Applicant/Demandeur/Patentinhaber/Proprietor/Titulaire Ajinomoto Co., Inc.

COMMUNICATION

The European Patent Office herewith transmits as an enclosure the European search report for the above-mentioned European patent application.

If applicable, copies of the documents cited in the European search report are attached.

Additional set(s) of copies of the documents cited in the European search report is (are) enclosed as well.

REFUND OF THE SEARCH FEE

If applicable under Article 10 Rules relating to fees, a separate communication from the Receiving Section on the refund of the search fee will be sent later.





SUPPLEMENTARY EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number EP 00 94 0903

 1	DOCUMENTS CONSIDE Citation of document with ind			levant	CLASSIFICATION OF THE
Category	Citation of document with ind of relevant passage	jes	10.0	claim	APPLICATION (Int.CI.7)
E	EP 1 108 790 A (KYOW 20 June 2001 (2001-0 SEQ ID 2904 shows 96 1, respectively 98,9 * abstract *	6-20) .6% identity	to SEQ ID		C12N15/54 C12N9/12
E	WO 01 02583 A (BASF 11 January 2001 (200 SEQ ID 1 shows 95,7% (1-1504:482-1983). * abstract *	1-01-11)	SEQ ID 1		
X	DATABASE EMBL 'Onli Pediococcus pentosac genes, 3 May 1994 (1 retrieved from EBI Database accession r XP002240257 * abstract *	eus raffinose 994-05-03)	e operon	,	
X	DATABASE EMBL 'Onlimembran protein; such protein, 13 October retrieved from EBI Database accession (XP002240258 * abstract *	crose transpo 1993 (1993-16 no. X69800	J-13)	3	TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.CI.7) C12N
	·		-/		
	The supplementary search repo set of claims valid and available	at the start of the sea			Examiner
	Place of search		eletion of the search	Ma	ssier, B
	MUNICH	8 May			
Y:p	CATEGORY OF CITED DOCUMENTS varticularly relevant if taken alone varticularly relevant if combined with and ocument of the same category echnological background		T: theory or principle un E: earlier patent docum after the filing date D: document cited in the L: document cited for other &: member of the same	ent, but put e applicatio her reason	n s



2

SUPPLEMENTARY EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number EP 00 94 0903

	DOCUMENTS CONSIDE	RED TO BE RE	LEVANT			
Category	Citation of document with inc	lication, where approp			evant laim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.CI.7)
Υ	LEE J-K ET AL: "NUC THE GENE ENCODING TH GLUTAMICUM MANNOSE E OF THE DEDUCED PROTE FEMS MICROBIOLOGY LE vol. 119, no. 1-2, 1 XP000960685 ISSN: 0378-1097 * abstract * * page 141, column 1 144, column 1, parage	E CORYNEBACTI NZYME II AND IN SEQUENCE" TTERS, AMSTEI 994, pages 1:	ERIUM ANALYSES RDAM, NL, 37-146,	1-3		
Y	DOMINIQUEZ H ET AL: METABOLISM REQUIRES PHOSPHOTRANSFERASE A CORYNEBACTERIUM GLUI PHOSPHORYLATION OF L APPLIED AND ENVIRONN WASHINGTON,DC, US, vol. 62, no. 10, Oct pages 3878-3880, XPO ISSN: 0099-2240 * abstract * * page 3878, column column 2, paragraph * page 3880, column	FRUCTOSE ACTIVITY IN TAMICUM TO EN IBERATED FRU TENTAL MICROB TODO960659 1, paragraph 3; table 1 *	SURE CTOSE" IOLOGY, 996-10),	1-3		TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.Cl.7)
	KAWAHARA Y ET AL: BETAINE ON THE SUCRE L-LYSINE PRODUCING I BREVIBACTERIUM LACTE APPLIED MICROBIOLOG SPRINGER VERLAG, BE vol. 34, no. 3, 1 December 1990 (19: 340-343, XP00057174 ISSN: 0175-7598 * the whole documen The supplementary search reposet of claims valid and available	OSE CATABOLIS MUTANT OF DEFERMENTUM" Y AND BIOTECH RLIN, DE, 90-12-01), pa t * thas been based on at the start of the sea	MOF AN INOLOGY, ages	1-3		Exeminer
<u> </u>	Place of search	Date of comp	oletion of the search			Exeminer
	MUNICH	8 May	2003		Mos	sier, B
X: pa Y: pa do A: te	CATEGORY OF CITED DOCUMENTS inticularly relevant if taken alone inticularly relevant if combined with anot icument of the same category chnological background on-written disclosure termediate document		T: theory or princip E: earlier patent do after the filing da D: document cited L: document cited f &: member of the s document	cumen ite in the a for othe	t, but publication reasons	isned on, or



SUPPLEMENTARY EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number EP 00 94 0903

	DOCUMENTS CONSIDER Citation of document with indi			Relevant	CLASSIFICATION OF THE
Category	of relevant passag	es		to claim	APPLICATION (Int.CI.7)
A	MARTIN J F ET AL: "C AMINO ACID-PRODUCING BIO/TECHNOLOGY, NATUR YORK, US, vol. 5, 1 February 19 pages 137-146, XP0020 ISSN: 0733-222X * the whole document	CGRYNEBACTER RE PUBLISHING 987 (1987-02- 034056	CO. NEW	1-3	
					TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.CI.7)
		-			
	·	·			
	The supplementary search repo set of claims valid and available	rt has been based on at the start of the sea	the last		Examiner
	Place of search		pletion of the search		
	MUNICH	8 May	T: theory or principle underlying the invention		
Y:	CATEGORY OF CITED DOCUMENTS particularly relevant if taken alone particularly relevant if combined with and locument of the same category lechnological background non-written disclosure		E: earlier patent after the filling D: document cite L: document cite	document, but date ed in the applic ed for other rea	t published on, or cation

ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.

EP 00 94 0903

This annex lists the patent family members relating to the patent documents clted in the above-mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is In no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

08-05-2003

	nt document search report		Publication date		Patent fam member(s		Publication date
EP 1108	790	A	20-06-2001	EP JP	1108790 2002191370	Α	20-06-2001 09-07-2002
				US 	2002197605 	A1 	26-12-2002
WO 0102	583	Α	11-01-2001	AU			22-01-2001
			•	BR	0012038		02-07-2002
				CA		A1	11-01-2001
				CA		A1	04-01-2001
				CA		A1	04-01-2001
				CN	1371420	T	25-09-2002
				CZ	20014700	A3	12-06-2002
				DE	1246922	T1	20-03-2003
				EP	1257649	A2	20-11-2002
				EP	1246922	A2	09-10-2002
				ES	2174768	T1	16-11-2002
				HU	0203191	A2	28-12-2002
				WO	0100843	A2	04-01-2001
				WO	0100844	A2	04-01-2001
			•	WO		A2	11-01-2001
				SK	18862001	A3	06-11-2002
				SK	18892001	A3	10-09-2002
				TR	200103706	T2	21-10-2002
				TR	200103854	T2	21-06-2002

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



HANDA BANDAN KANDAN KANDAN

(43) 国際公開日 2001 年1 月11 日 (11.01.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/02584 A1

(51) 国際特許分類7:

C12N 15/54, 9/12

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04348

(22) 国際出願日:

2000年6月30日 (30.06.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/189512 1999年7月2日(02.07.1999) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 味の素株 式会社 (AJINOMOTO CO., INC.) [JP/JP]; 〒104-8315 東京都中央区京橋一丁目15番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 泉井正子 (IZUI, Masako) [JP/JP]. 杉本雅一 (SUGIMOTO, Masakazu) [JP/JP]. 中松 亘 (NAKAMATSU, Tsuyoshi) [JP/JP]. 倉

橋 修 (KURAHASHI, Osamu) [JP/JP]; 〒210-8681 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社 発酵技術研究所内 Kanagawa (JP).

- (74) 代理人: 遠山 勉、外(TOYAMA, Tsutomu et al.); 〒 103-0004 東京都中央区東日本橋3丁目4番10号 ヨコヤマビル6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

/統葉有]

(54) Title: DNA ENCODING SUCROSE PTS ENZYME II

(54) 発明の名称: シュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNA

(57) Abstract: A gene encoding a protein constituting sucrose PTS of a coryneform bacterium provided by amplifying the down-stream domain of a coryneform bacterium sucrase gene by the cassette-ligation mediated PCR method and thus obtaining a DNA encoding sucrose PTS enzyme II which is the protein (A) or (B) described below: (A) a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:2 in Sequence Listing; and (B) a protein having an amino acid sequence derived from the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:2 in Sequence Listing by substitution, deletion, insertion, addition or inversion of one or more amino acids and having an activity of binding to sucrose.

(57) 要約:

コリネ型細菌のシュクラーゼ遺伝子の下流領域をCassette-ligation mediated PCR法により増幅し、下記(A)又は(B)に示すタンパク質であるシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAを得ることにより、コリネ型細菌のシュークロースPTSを構成するタンパク質をコードする遺伝子を提供する。

- (A) 配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号 2 に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、シュークロースに結合する活性を有するタンパク質。



VO 01/02584 A1

LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

è

添付公開書類: — 国際調査報告書

明細書

シュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNA

技術分野

本発明は、コリネ型細菌のシュークロースの細胞内への取り込みに関与するタンパク質であるシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAに関する。

背景技術

細菌は、多くの炭素源を資化することができるが、それらの細胞膜透過には種々の特異的な透過系が存在している。また、大抵の細菌は、限られた栄養下で生育するために環境の変化に応答することができる。環境をモニターして種々の炭素源の中から選択するために、細胞は検出器を備えている。このような、糖の透過系及び検出器として、PTS (phosphoenolpyruvate:carbohydrate phosphotransferase system、又はphosphoenolpyruvate-sugar transport system)がある(以下、PTSについては、Escherichia coli and Salmonella Cullular and Molecular Biology, second edition, ASM (American Society for Microbiology) press 参照)。

PTSは、種々の糖 (PTS糖) の透過とリン酸化、これらの炭素源に向かう運動、及び多くの代謝経路の調節に関与している。PTSは、次の反応を触媒する。尚、PEPは、ホスホエノールビルビン酸を表す。

PEP(細胞内) + 糖(細胞外) →

ピルビン酸(細胞内) + リン酸化糖(細胞内)

PTSは、細胞内のホスホエノールピルビン酸(以下、「PEP」ともいう。)にリン酸基を細胞外の糖に転移してリン酸化糖とピルビン酸を生成する反応を触媒する。糖のリン酸化は、糖の細胞膜透過とリンクしており、これらのプロセスに必要なエネルギーは、解糖系の中間体であるPEPにより供給される。

エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) 及びサルモネラ・チフィムリウム (Salmonella typhimurium) では、PTSを構成するタンパク質は、以下の反応を触媒する。

- (1) PEP+E I→P-EI+ピルビン酸
- (2) $P-EI+Hpr\rightarrow P-Hpr+EI$
- (3) $P-Hpr+EIIA\rightarrow P-EIIA+Hpr$
- (4) P-EIIA+EIIB→P-EIIB+EIIA
- (5) P-EIIB+糖 (細胞外) + EIIB+糖-P (細胞内)

上記反応にあずかるタンパク質のうち、EI (エンザイムI)及びHpr(ヒスチジンタンパク質)は、すべてのPTS糖のリン酸化に関与する可溶性の細胞質タンパク質であり、普遍的PTSタンパク質 (gereral PTS protein) と呼ばれている。

一方、EII (エンザイムII) はPTS糖に特異的であり、糖によっていくつかのドメイン又はタンパク質からなっている。例えば、マンニトールではEIIはA、B及びCの3つのドメインからなる膜結合タンパク質であり、グルコースやシュークロースではEIIは膜結合タンパク質であるIIB及びIICと、可溶性タンパク質であるIIAからなる。いずれの場合でも、PEPから糖へのリン酸基の転移は、EI、HPr、EIIA及びEIIBを介して行われる。EIIの膜内部分であるEIICドメインは、転移チャネルを形成しており、おそらく基質の特異的結合部位であると考えられている。

EIIの第三のタイプは、マンノースPTSにみられるものであり、A、Bの両ドメインは単一の可溶性ポリペプチド中で融合しており、二つの膜内タンパク質 (IIC及びIID) がマンノースの透過に関与している。

エシェリヒア・コリ及びサルモネラ・チフィムリウムでは、EIをコードする遺伝子 (ptsI) はクローニング、配列決定がなされている (Saffen, E.W. et a l., J. Biol. Chem., 262, 16241-16253 (1987)、De Reuse, H. and Danchin, A., J. Bacteriol., 170, 3827-3837 (1988))。また、EIについても、いくつかの糖ではクローニングされている (Saffen, E.W. et al., J. Biol. Chem., 262, 16241-16253 (1987)、Erni, B. and Zanolari, B., J. Biol. Chem., 261,

16398-16403 (1986) 、Nelson, S.O. et al., EMBO J., 3, 1587-1593 (1984))。 尚、糖の種類によっては、その細胞内への取込み系として、PEPを必要としない非PTS (non-PTS)が存在するものも知られている。

発明の開示

上記のように、糖の細胞内への取り込みに関する研究が進んでいるが、産業上有用なコリネ型細菌ではPTSに関する研究は進んでいない。本発明は、コリネ型細菌のシュークロースPTSを構成するタンパク質をコードする遺伝子を提供することを課題とする。

本出願人は、コリネ型細菌のシュクラーゼ(インベルターゼ)をコードする遺伝子を含むDNA断片を単離してその構造を決定し、さらに、増幅したシュクラーゼ遺伝子を保持するコリネ型細菌を用いたアミノ酸又は核酸の製造法を開発している(特開平5-244958号、特開平8-196280号)。前記DNA断片のうち、約6kbのSmaI断片及びそれに含まれるシュクラーゼ遺伝子の上流約1kbの領域には、4つのオープン・リーディング・フレーム(ORF-F1、ORF-F2、ORF-F3及びORF-F4)が存在している。そのうち、ORF-F2がシュクラーゼをコードしていると推定されている。

しかし、本発明者らは、他のシュクラーゼ遺伝子との比較から、前記ORF-F2はシュクラーゼ遺伝子全長を含んでいないのではないかと考えた。すなわち、既知のシュクラーゼ遺伝子から推定されるシュクラーゼのアミノ酸残基数は466~511である(Gunaseakren, P., J. Bacteriol. 172(12) 6727-35(1990))のに対し、ORF-F2がコードし得るアミノ酸配列は424アミノ酸残基と比較的短かった。そこで、ORF-F2の下流の配列を再クローニングし、その塩基配列を決定した。そして、前記のシュクラーゼ遺伝子を含むDNA断片は、2つの独立したクローン化断片が連結されたものであったことが明らかとなり、新たにシュクラーゼ遺伝子の下流にシュークロースPTSエンザイムIIをコードする遺伝子が存在することを見出し、本発明に至った。

すなわち本発明は、下記(A)又は(B)に示すタンパク質である。

- (A) 配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、シュークロースに結合する活性を有するタンパク質。

本発明はまた、下記(A)又は(B)に示すタンパク質をコードするDNAを 提供する。

- (A) 配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、シュークロースに結合する活性を有するタンパク質。

前記DNAとしては、下記(a)又は(b)に示すDNAが挙げられる。

- (a) 配列表の配列番号1に示す塩基配列のうち、塩基番号3779~576 1からなる塩基配列を含むDNA。
- (b) 配列表の配列番号1に示す塩基配列のうち、塩基番号3779~576 1からなる塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、シュークロースに結合する活性を有するタンパク質をコードするDNA。

図面の簡単な説明

図1は、シュークロースPTSエンザイムII遺伝子破壊用プラスミドの構築過程を示す図。

図2は、pBCT4の構築過程を示す図。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明のDNAは、後記実施例においては、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムの染色体DNAのシュクラーゼ遺伝子の下流領域をPCR (ポリメラ

ーゼ・チェイン・リアクション) によって増幅することによって取得されたものである。

染色体DNA上の既知の領域に隣接する領域は、その領域を含むDNAフラグメントにカセットを連結し、既知の領域に対応するプライマーと、カセットに対応するプライマーを用いたPCRによって増幅することができる。その際、カセットの5、末端を脱リン酸化しておくと、染色体DNAフラグメントとカセットの5、末端との接続部位にはニックが生じる。そのため、カセットプライマーから始まるDNA合成はこの接続部位で停止し、合成プライマーから合成されたDNAのみがカセットプライマーからの合成の鋳型となり、相補鎖が形成される。その結果、特異的な増幅が可能となる(Cassette-ligation mediated PCR法(Molecular and Cellular Probes,6,467-475))。この方法を利用したキットが市販されており(宝酒造(株)製TAKARA LA PCRTM in vitro Cloning Kit)、本発明のDNAの取得に利用することができる。

本発明のDNAは、本発明のDNA及びその隣接領域の塩基配列が明らかとなったので、同塩基配列に基づいて合成したオリゴヌクレオチドをプライマーに用いて、コリネ型細菌染色体DNAを鋳型とするPCRによって、直接増幅することができる。そのようなプライマーとしては、配列番号10及び配列番号21に示す塩基配列を有するオリゴヌクレオチドが挙げられる。また、本発明のDNAは、その塩基配列に基づいて合成したオリゴヌクレオチドをプローブに用いるハイブリダイゼーションにより、染色体DNAライブラリーから単離することもできる。コリネ型細菌の染色体DNAは、例えばSaitoらの方法(Biochim. Biophys. Acta, 72, 619-629 (1963)に記載)あるいはK. S. Kirbyの方法 (Biochem.J., 64,405,(1956))等の方法により取得することができる。

その他、染色体DNAの調製、染色体DNAライブラリーの作製、ハイブリダイゼーション、PCR、プラスミドDNAの調製、DNAの切断及び連結、形質転換、プライマーとして用いるオリゴヌクレオチドの設定等の方法は、当業者によく知られている通常の方法を採用することができる。これらの方法は、Sambrook, J., Fritsch, E. F., and Maniatis, T., "Molecular Cloning A Laboratory Manual, Second Edition", Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)等に

記載されている。

本発明のDNAのクローニングや染色体DNAライブラリーの作製等に使用されるプラスミドとしては、エシェリア属細菌等の微生物において複製可能なものであればよく、具体的には、pBR322、pTWV228、pMW119、pUC19等が挙げられる。

上記のようにして取得される本発明のDNAを含むDNA断片の塩基配列の一例を、配列表の配列番号 1 に示す。同塩基配列中、塩基番号 3 7 7 9 \sim 5 7 6 1 からなる領域が、本発明のタンパク質であるシュークロースPTSエンザイムII をコードしている。尚、配列番号 1 に示す塩基配列中、塩基番号 3 4 2 \sim 1 5 0 5 、及び塩基番号 2 3 3 8 \sim 3 6 0 9 が、特開平8-196280号に記載のシュクラーゼ遺伝子を含むDNA断片中の0RF-F1、0RF-F2に各々相当する。また、配列番号 1 に示す塩基配列と、特開平8-196280号に記載の塩基配列とを比較すると、配列番号 1 に示す塩基配列において塩基番号 1 \sim 3 6 8 7 の領域が、特開平8-196280号に記載の塩基配列と一致した。このことから、前記シュクラーゼ遺伝子を含む DNA断片は、2 つの独立したクローン化断片からなることが明らかとなった。

本発明のDNAは、コードされるシュークロースPTSエンザイムIIのシュークロースに結合する活性が損なわれない限り、1若しくは複数の位置での1若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むシュークロースPTSエンザイムIIをコードするものであってもよい。ここで、「複数」とは、アミノ酸残基のタンパク質の立体構造における位置や種類によっても異なる。それは、イソロイシンとバリンのように、アミノ酸によっては、類縁性の高いアミノ酸が存在し、そのようなアミノ酸の違いが、蛋白質の立体構造に大きな影響を与えないことに由来する。従って、シュークロースPTSエンザイムIIを構成するアミノ酸配列全体に対し、70~80%以上、好ましくは90~95%以上の相同性を有し、シュークロースに結合する活性を有するものであってもよい。具体的には、前記「複数」は、2~180個、好ましくは、2~60個、より好ましくは2~5個である。

上記のようなシュークロースPTSエンザイムIIと実質的に同一のタンパク質をコードするDNAは、例えば部位特異的変異法によって、特定の部位のアミノ

酸残基が置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むように塩基配列を改変することによって得られる。また、上記のような改変されたDNAは、従来知られている変異処理によっても取得され得る。変異処理としては、シュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAをヒドロキシルアミン等でインビトロ処理する方法、及びシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAを保持する微生物、例えばエシェリヒア属細菌を、紫外線照射またはNーメチルーN'ーニトローNーニトロソグアニジン(NTG)もしくは亜硝酸等の通常変異処理に用いられている変異剤によって処理する方法が挙げられる。

また、上記のような塩基の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位等には、シュークロースPTSエンザイムIIを保持する微生物の個体差、種や属の違いに基づく場合などの天然に生じる変異 (mutant又はvariant) も含まれる。

変異を有するシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAまたはこ れを保持する細胞から、例えば配列表の配列番号1に記載の塩基配列のうち、塩 基番号3779~5761からなる塩基配列を有するDNA又は同塩基配列を有 するDNAからPCR法等により調製されるプローブとストリンジェントな条件 下でハイブリダイズし、かつ、シュークロースに結合する活性を有するシューク ロースPTSエンザイムIIを有するタンパク質をコードするDNAを単離するこ とによって、シュークロースPTSエンザイムIIと実質的に同一のタンパク質を コードするDNAが得られる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、い わゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されな い条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、 相同性が高いDNA同士、例えば50%以上の相同性を有するDNA同士がハイ ブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、 あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60℃、1× SSC, 0.1%SDS、好ましくは、0.1×SSC、0.1%SDSに相当 する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。ここで相同性は、Lipman-P earsonの方法(Science 227, 1435-1441 (1985))又はTakashi & Gotohの方法(J. Biochem. 92, 1173-1177 (1984))により算出される値である。プローブの設計は、

当業者に公知の方法に従って行うことができる。

このような条件でハイブリダイズする遺伝子の中には途中にストップコドンが 発生したものも含まれるが、それらについては、市販の発現ベクターにつなぎ発 現産物の大きさを調べることによって、容易に取り除くことができる。

本発明のタンパク質は、上記本発明のDNAによってコードされるタンパク質であり、配列番号2に示すアミノ酸配列を有する。本発明のタンパク質は、シュークロースに結合する活性を有する限り、配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列を有するものであってよい。

本発明のDNAは、コリネ型細菌のシュークロース取り込み能の改善等に利用することができる。また、PTSは、糖の細胞内への取り込みにPEPを消費するため、生合成系の上流にPEPが位置するアミノ酸等の合成にとっては不利であると考えられる。そこで、シュークロースPTSを破壊し、PEPを必要としない取り込み系によりシュークロースを取り込むことができれば、シュークロースの取り込み速度やアミノ酸等の生産性の点からは有利であると考えられる。尚、コリネ型細菌では、シュークロースの非PTSは知られていないが、例えばシュクラーゼを細胞外に作用させれば、グルコース及びフルクトースを非PTSで取り込むことができる。

また、本発明のDNAを改変し、機能が強化又は低減されたシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNA、又は他の遺伝子由来のプロモーター等の発現制御配列に連結した本発明のDNAを、コリネ型細菌に導入することによって、シュークロース取り込み能が強化又は低減されたコリネ型細菌を創製することができる。具体的には、機能が強化されたシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAは、コリネ型細菌の細胞内において自律複製可能なベクター上又は染色体DNA上に保持される。また、機能が低減されたシュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNAは、相同組換えを利用した遺伝子置換によって染色体DNA上に保持される。あるいは、温度感受性複製制御領域を含むプラスミドを用いた遺伝子置換(特公平7-108228号参照)によって、低温ではシュークロースPTSが機能し、高温では機能しないコリネ型細菌を創製することもできる。

本発明を応用可能なコリネ型細菌は、従来ブレビバクテリウム属に分類されていたが現在コリネバクテリウム属に統合された細菌を含み (Int. J. Syst. Bacteriol., 41, 255 (1981))、またコリネバクテリウム属と非常に近縁なブレビバクテリウム属細菌を含む。このようなコリネ型細菌の例として以下のものが挙げられる。

- コリネバクテリウム・アセトアシドフィラム
- コリネバクテリウム・アセトグルタミカム
- コリネバクテリウム・アルカノリティカム
- コリネバクテリウム・カルナエ
- コリネバクテリウム・グルタミカム
- コリネバクテリウム・リリウム (コリネバクテリウム・グルタミカム)
- コリネバクテリウム・メラセコーラ
- コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス
- コリネバクテリウム・ハーキュリス

ブレビバクテリウム・ディバリカタム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

ブレビバクテリウム・フラバム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

ブレビバクテリウム・インマリオフィラム

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (コリネバクテリウム・グルタミカム)

ブレビバクテリウム・ロゼウム

ブレビバクテリウム・サッカロリティカム

ブレビバクテリウム・チオゲニタリス

ブレビバクテリウム・アンモニアゲネス (コリネバクテリウム・アンモニアゲネス)

ブレビバクテリウム・アルバム

ブレビバクテリウム・セリヌム

ミクロバクテリウム・アンモニアフィラム

コリネ型細菌の細胞内において自律複製可能なベクターとしては、pAM330 (特 開昭58-67699号公報参照)、pHM1519 (特開昭58-77895号公報参照)等が挙げられ る。また、これらのベクターからコリネ型細菌中でプラスミドを自律複製可能にする能力を持つDNA断片を取り出し、エシェリヒア・コリ用のベクターに挿入すると、エシェリヒア・コリ及びコリネ型細菌の両方で自律複製可能ないわゆるシャトルベクターとして使用することができる。このようなシャトルベクターとしては、以下のものが挙げられる。尚、それぞれのベクターを保持する微生物及び国際寄託機関の受託番号をかっこ内に示した。これらの内、pHSC4は温度感受性複製制御領域を含む。

pAJ655 エシェリヒア・コリAJ11882(FERM BP-136) コリネハ゛クテリウム・ク゛ルタミクムSR8201(ATCC39135)

pAJ1844 エシェリヒア・コリAJ11883(FERM BP-137)
コリネハ、クテリウム・ク、ルタミクムSR8202(ATCC39136)

pAJ611 エシェリヒア・コリAJ11884(FERM BP-138)

pAJ3148 コリネハ、クテリウム・ク、ルタミクムSR8203(ATCC39137)

pAJ440 N° flux·x° 7° flux AJ11901 (FERM BP-140)

pHC4 エシェリヒア・コリAJ12617(FERM BP-3532)

pHSC4 エシェリヒア・コリAJ12571(FERM BP-3524)

本発明のDNAを含む組換えベクターをコリネ型細菌に導入するには、これまでに報告されている形質転換法に従って行えばよい。例えば、エシェリヒア・コリ K-12について報告されているような、受容菌細胞を塩化カルシウムで処理してDNAの透過性を増す方法 (Mandel, M. and Higa, A., J. Mol. Biol., 53, 159 (1970)) があり、バチルス・ズブチリスについて報告されているような、増殖段階の細胞からコンピテントセルを調製してDNAを導入する方法 (Duncan, C.H., Wilson, G.A. and Young, F.E., Gene, 1, 153 (1977)) がある。あるいは、バチルス・ズブチリス、放線菌類及び酵母について知られているような、DNA受容菌の細胞を、組換えDNAを容易に取り込むプロトプラストまたはスフェロプラストの状態にして組換えDNAを同いるような、DNA受容菌に導入する方法 (Chang, S. and Choen, S. N., Molec. Gen. Genet., 168, 111 (1979); Bibb, M. J., Ward, J. M. and Hopwood, O. A., Nature, 274, 398 (1978); Hinnen, A., Hicks, J. B. and Fink, G. R., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75 1929 (1978))、及び電気バルス法 (特開平2-2

07791号公報参照)も応用できる。

<u>実施例</u>

以下、本発明を詳細に説明する。

実施例1 シュークロースPTSエンザイムIIをコードする遺伝子の単離

<1>ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12036 (FERM BP-734) の染色体DNAのサザンハイブリダイゼーションによる解析

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12036を、M-CM2S培地(シュークロース5g/L、ポリペプトン10g/L、酵母エキス(Yeast Extract)10g/L、NaCl 5g/L、DL-メチオニン0.1g/L) 4ml中で一晩培養し、菌体を回収した。得られた菌体よりBacterial Geneomic DNA Purificationキット (Advanced Genetic Technologies Corp.社製)を用いて染色体DNAを抽出した。染色体DNAは、TE緩衝液(組成:10mM トリス-HCl (pH7.5)、1mM EDTA-2Na) 50μlで溶出した。

上記のように抽出した染色体DNAについて、Molecular Cloning A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)に記載の方法に従い、サザンハイブリダイゼーションを行った。染色体DNAは、ORF-F2のC末端側とORF-F3のN末端側の領域を切断しないBamHI、Smalで別々に消化し、アガロース電気泳動に供した。プローブとして、pSSM30 (特開平8-196280号)上にクローニングした6.9kbのうちORF-F2のC末端側とORF-F3のN末端側の領域をカバーするようなBamHIで切り出される約3kbの断片 (特開平8-196280、配列表の配列番号1649~4675のフラグメント)を用いた。

ハイブリダイゼーションの結果、バンドが2本検出され、ORF-F2とORF-F3は染色体上では隣接しないことが明らかとなった。そこで、シュクラーゼ遺伝子の下流の配列を再確認することとした。

<2>シュクラーゼ遺伝子の下流領域の配列の決定

シュクラーゼ遺伝子の下流の領域の塩基配列の決定については、まず、下流領域をPCR法により増幅した。PCRは、宝酒造(株)製TAKARA LA PCRTM in vitro C

loning Kitを用いて行った。具体的には以下のようにして行った。

染色体DNAを、前記キット付属のカセット(配列表配列番号 3 ~ 8)と同じ切断末端を生じる制限酵素 1 0 種類(SpeI、EcoT14I、NheI、PstI、EcoT22I、BglII、BamHI、XhoI、SalI、AvaI)を用いて完全消化した。これらのフラグメントを鋳型として、表 1 に示す合成プライマー1と、カセットプライマー1(配列番号 19)を用いてPCRを行った。カセットの5、末端にはリン酸基が付加されていないので、染色体 DNAフラグメントとカセットの5、末端との接続部位にはニックが生じる。そのため、カセットプライマーから始まる DNA 合成はこの接続部位で停止し、合成プライマーから合成された DNA のみがカセットプライマーからの合成の鋳型となり、相補鎖が形成される。

次に上記で得られた増幅産物を鋳型として、合成プライマー2とカセットプライマー2 (配列番号20)を用いてPCRを行った。その結果、鋳型として染色体DNAをEcoT14I、PstI、BglII、BamHI、XhoI、AvaIで切断したDNAを用いた場合に、フラグメントが増幅できた。BamHI消化したDNAフラグメントを鋳型として増幅された断片約1.8kbについて、塩基配列決定を行った。

表1 合成プライマーの塩基配列及びその位置

プ°ライマー 番号	塩基配列	配列番号1における 位置 (塩基番号)
1	CGTCTTGCGAGGATTCAGCGAGCTG (配列番号9) (3159~3183)
2	AGCTGGATTTCGGCCATGAATTCTA (配列番号10) (3179~3203)
3	GATCTGTTCGGTCCGCAATCACT . (配列番号11) (4189~4212)
4	CACTGGTGGAGATGTTCCCTCAGAT (配列番号12) (4209~4233)
5	CATCTTCGCAACCGCATCCATGGCC (配列番号13) (4801~4825)
6	CGCGCAGGGTGCAGCATGTTTGGC (配列番号14) (4831~4854)
7	GGGCCTTGCAGGTGCTTCAGGTGTC (配列番号15) (4888~4912)
8	CCGCTGTTCTTGGTATTACAGAGCC (配列番号16) (4914~4938)
9	GCAGCGTCAGCGATGCCATGTTTGC (配列番号17) (5322~5346)
10	GCTTGGCTCAGGTGTTGCGATCGTC (配列番号18) (5356~5380)

決定した配列を基に、合成プライマー3と4を合成した。上記と同様にして、 合成プライマー3とカセットプライマー1の組み合せ、及び合成プライマー4と カセットプライマー2の組み合わせで、フラグメントを順次PCRにより増幅した。 その結果、染色体DNAをPstIまたはBamHIで切断したDNAを鋳型にした場合に、フラ グメントが増幅できた。PstI消化したDNA断片を基に増幅したフラグメントについ て塩基配列の決定を行った。

決定した配列をもとに、合成プライマー5と6を合成した。合成プライマー5とカセットプライマー1、合成プライマー6とカセットプライマー2の組み合わせで、順次PCRを行ったところ、鋳型としてEcoT14消化染色体DNA及びPstI消化染色体DNAを用いた場合に、増幅断片が確認できた。前者について塩基配列決定を行った。

更に、合成プライマー7と8を合成し、上記と同様の操作を行ったところ、Ec

oT14消化染色体DNAを鋳型に用いたときに、増幅断片が確認できた。この増幅断片 の塩基配列を決定した。

上記配列を基に、プライマー9と10を合成し、上記と同様の操作を行ったところ、SpeI消化染色体DNAを鋳型に用いたときに、増幅断片が確認できた。この増幅断片の塩基配列を決定した。

塩基配列の決定は、ABI社製のシーケンスキットを用いてプロトコールに従い反応させた後、蛍光標識法により増幅フラグメントの塩基配列を決定した。

以上の結果を、配列表の配列番号1に示す。同塩基配列中の塩基番号3684以降に、新規にORFが存在することが判明した。ORFは塩基番号3779~5761の1983bpからなり、決定した塩基配列を翻訳して得られる蛋白質は661アミノ酸であると推定された。同ORFについてGENBANK CDSデータベースにより相同性検索を行った。その結果、表2に示すように、前記ORFがコードし得るタンパク質は、シュークロースの取り込みに特異的な蛋白質であるシュークロースPTSエンザイムIIと高い相同性を示した。以下、前記ORFをptsIIsuc遺伝子と呼ぶ。

表2 新規ORFの相同性検索の結果

細菌及び遺伝子名		相同性のある既知の蛋白質	相同性(%)
P. pentsaceus	scrA	Enzymellscr	48.8
B. subtilis	treP	trehalose-specific enzyme III	3C 43.4
S.xylosus	scrA	Enzymellscr	52.2
S.mutans	scrA	Enzymellscr	45.4
S. typhimurium			
plasmid pUR400	scrA	Enzynellscr	37.6

実施例2 シュークロースPTSエンザイムII遺伝子破壊株の作製

1 -

ptsIIsuc遺伝子が破壊されたブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムを作製した。まず、遺伝子破壊用のプラスミドを構築した(図1)。まず、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12036の染色体を鋳型に、前記プライマー2(配列番号10)及び以下に示す塩基配列を有するプライマー11(配列番号21)を用いてPCRで増幅したptsIIsuc遺伝子断片を、TAクローニングキット(Invitrogen社製)を用いてクローニングし、同プラスミドをpCRS2とした。

(プライマー11)

CGCTACTGCTGAACGAACATGTCC (配列番号 1 の塩基番号5947~5924に相当)

pCRS2より、XbaI、SpeI消化により切り出した断片をpHSG399のXbaIサイトに接続し、p399S2を構築した。このプラスミドをHpaI、BamHI消化し、生じたフラグメント (配列番号1の塩基番号4385~4798に相当)を、SmaI、BamHI消化したpHSG299と連結し、プラスミドpdSBを構築した。次に、pdSBをBamHI消化し、プラスミドpBCT4をBamHI消化して切り出したコリネ型細菌で複製可能な温度感受性複製起点 (特公平7-108228号参照)を接続し、プラスミドpdSBTを構築した。同プラスミドは、5°末端部及び3°末端部を欠失したptsIIsuc遺伝子を含んでいる。pdSBTは、コリネ型細菌中で、約10~32℃では自律複製できるが、約34℃以上では自律複製できない。

尚、pBCT4は、次のようにして構築した。特公平7-108228号に記載の温度感受性ベクターpHSC4を制限酵素BamHI及びKpnIで切断し、得られた温度感受性複製起点を含む約3kbのDNA断片を得た。得られたDNA断片の両末端をT4 DNAポリメラーゼにより平滑末端化した。このDNA断片にBamHIリンカーを接続し、これを再びBamHIで切断した後、同じくBamHIにて切断したpHSG399と接続し、pBCT4を得た(図 2)。pdSBTでブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12036を形質転換し、25

pdSBTでブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12036を形質転換し、25 μ g/mlのカナマイシンを含むCM2Sプレート上を用いて形質転換体を選択した。形質転換は、電気パルス法(特開平2-207791号参照)により行った。取得した形質転換体を、AJ12036/pTSBTと命名した。AJ12036/pTSBT株をカナマイシン 25μ g/mlを含むM-CM2Sプレートに、プレートあたり $103\sim105$ cfu程度になるように希釈して塗布した。このプレートを34℃にて一晩培養した後、薬剤耐性を示す株を染色体にプラスミドが組み込まれた株として取得した。得られた株について、相同組

換えにより宿主染色体のpTSIIsuc遺伝子の中にベクタープラスミドが組み込まれていることを、PCRにより確認した。この組み込み株をYdSIと命名した。

YdS1株について、糖源をグルコース又はシュークロースとする最少培地(グルコースまたはシュークロース20g/L、硫酸アンモニウム5g/L、尿素2g/L、KH2P041g/L、MgS04·7H200.5g/L、FeS040.002g/dl、MnS040.002g/dl、ビオチン100 μ g/L、ビタミンB12000 μ g/L、DL-メチオニン10mg/dl、寒天15g/L、pH6.6)にて34℃にて培養した。結果を表3に示す。YdS1株は、グルコースのみを炭素源とする最少培地では生育できるが、シュークロースのみを炭素源とする最少培地では生育不可能であったことから、ptsIIsuc遺伝子は、シュークロース取り込みにおいてシュークロース特異的な蛋白であるエンザイムIIをコードする遺伝子であると確認された。

表 3 最少培地上での生育

菌株	炭素	源
	シュークロース	グルコース
AJ12036	可	可
YdS1	不可	可

産業上の利用可能性

本発明により、コリネ型細菌のシュークロースPTSエンザイムIIをコードする遺伝子、及びシュークロースPTSが機能しないコリネ型細菌の菌株が提供される。これらの遺伝子及び菌株は、糖の取り込み速度やアミノ酸及び核酸等の生産性が向上した菌株の育種等に利用することができる。

請求の範囲

- 1. 下記(A)又は(B)に示すタンパク質。
- (A) 配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号 2 に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、シュークロースに結合する活性を有するタンパク質。
- 2. 下記(A)又は(B)に示すタンパク質をコードするDNA。
- (A) 配列表の配列番号 2 に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B)配列表の配列番号2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、シュークロースに結合する活性を有するタンパク質。
- 3. 下記(a) 又は(b) に示すDNAである請求項2記載のDNA。
- (a) 配列表の配列番号1に示す塩基配列のうち、塩基番号3779~5761 からなる塩基配列を含むDNA。
- (b)配列表の配列番号1に示す塩基配列のうち、塩基番号3779~5761 からなる塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、シュ ークロースに結合する活性を有するタンパク質をコードするDNA。

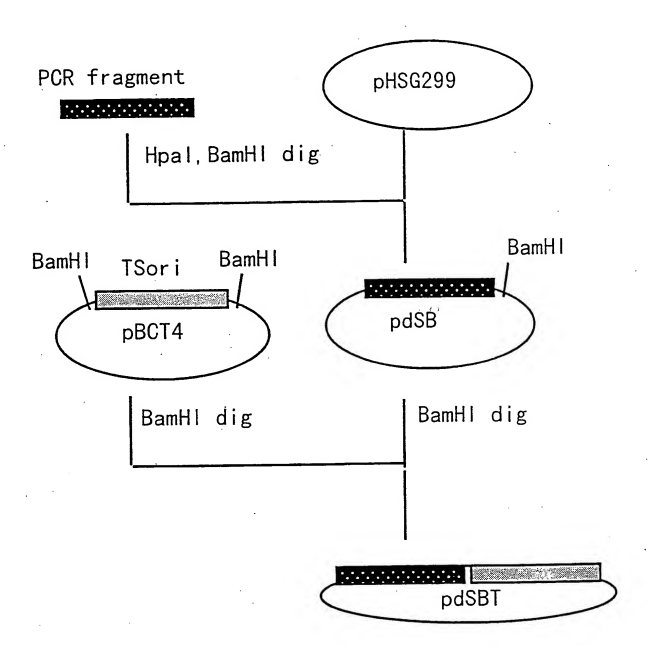


FIG.1

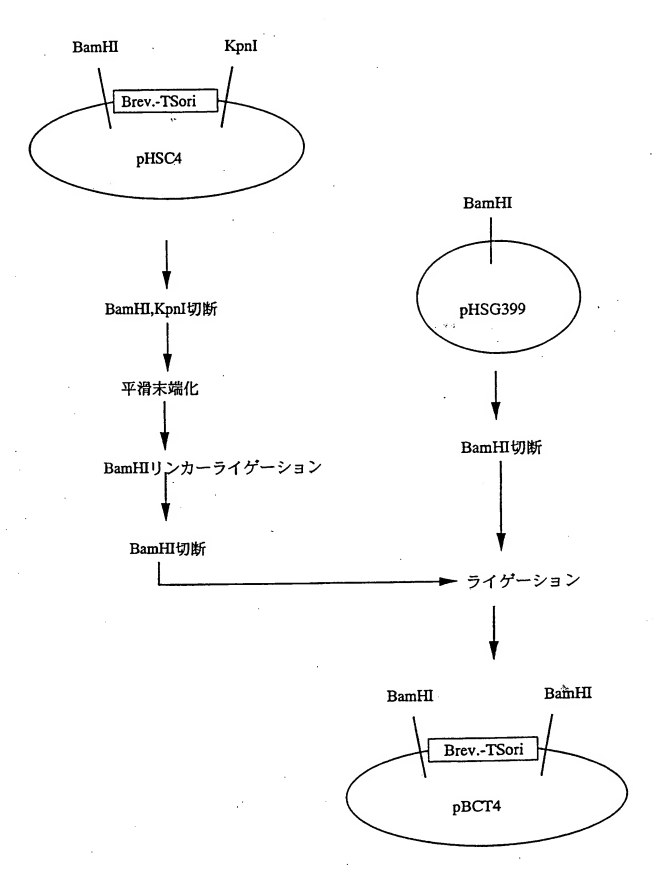


FIG.2

1/20

SEQUENCE LISTING

<110> Ajinomoto Co., Inc. (味の素株式会社)

<120> シュークロースPTSエンザイムIIをコードするDNA

<130> B644MS0P1027

<150> JP 11-189512

<151> 1999-07-02

<160> 21

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 5969

<212> DNA

<213> Brevibacterium lactofermentum

<220>

<221> CDS

<222> (3779)..(5761)

<400> 1

agtccgtcga cgccaccatt gatgtggtgg tcaccgagct tgcggaggct ttctacatct 60 acgctccgt cggcgtggag tggggtcatt acgggtgga tcacgccggt gaaagttgcg 120 gaacccatgg tgttccttgt gggttgaggg aacgagtgcg ggtgagaagt ttttcaagtg 180 tctgcagtt ttaagttatg catcatcagc ttggaaggct gaggtaattc agtagacctg 240

caacagcagg cctcaagtcc gaagataatt aacctagatc cgtagacata agacatcata 300 cgtcctatgc ttgctggaag gaaccaaata acctcagaaa gatggcagaa gtggtgcatt 360 atcaagaaaa tgcaggtcaa gcagttaaaa aaattgaggg aagaattgtt cccccctcg 420 gggtgattga tggctttctc caactcgaaa acggcatcat cacggaactc tctggagaac 480 cagcacctaa aaacgcagga ttccaccccg aactccccac gattgttccc ggttttattg 540 atcttcataa tcacggtgga aacggtggcg cgtttcctac gggaacgcag gaccaggcga 600 ggaacaccgc gcagtatcac cgcgaacatg gcacgaccgt gatgttgcca agcatggttt 660 cggcgccggc tgacgcactg gcagcgcagg tggaaaacct tattcccttg tgtgaagagg 720 tectgetgtg eggeatteae etegagggee ettteateaa egeatgeegt tgtggtgete 780 aaaacccgga tttcattttt cccggcaacc caacagatct tgcccgggtg atccatgcgg 840 gaaaaggttg gatcaaatcg atcacagtag cgccggaaac tgacaatctt tctgagcttc 900 tegatetetg egeagegeae cacateattg etteettegg geacactgat geagattttg 960 ataccactac cagcgcaatt gccttggcta aagagaaaaa tgtgacggtc acggctacgc 1020 atttgttcaa tgcgatgcct ccgctgcatc atagggctcc cggcagcgtg ggcgctttgc 1080 ttgctgcggc acgtgccggg gacgcatatg ttgagttgat cgccgacggc gtgcatttgg 1140 ccgatggaac ggtcgatcta gctcgttcca acaacgcctt tttcatcacg gacgccatgg 1200 aagccgccgg aatgccagac ggtgagtaca ttttgggcgt tttgaacgtc accgtcaccg 1260 atggagtege cegtetgege gatggeggeg ceategeegg gggeaceage acaetagega 1320 gtcagttcgt gcaccacgtg cgcaggggta tgacgcttat cgacgcgacc ctccacacct 1380 caaccgtcgc cgctaaaatt ctcggtcttg gcgatcacga aatcgctaaa tccaaccctg 1440 caaattttgt ggtctttgac tcaaacggcc aggtgcaaaa ggtccattta ggtcatcaag 1500 tactttaagt acgagtaaaa ctatcctgat tttaaaggag tcccaccatg gaaatcacta 1560 tetgeaaaga egageaagaa gteggeaaag eagttgeagt eetaategea eeettegeea 1620 acaagggtgg aaccttgggg cttgcaacag gatcctcacc actgagtacc taccaagagc 1680 teattegeat gtatgaaget ggggaagtgt catteaagaa etgeaaggea ttettgttgg 1740 atgaatacgt gggactaacc cgtgacgatg aaaacagcta ctttaaaacc attcgcaaag 1800 agttcactga ccacatcgac atcgttgatg aagaggtcta cagcccagat ggtgcaaacc 1860 ctgatccata cgaagcagct gcagagtatg aggcaaagat cgctgcagaa tccgttgaag 1920 ttcaaatcct tggcatcggc ggaaacggca catcgctttc attgaaccat catcttctct 1980 gtcaggactg acaaaggtcc aggcgctgca ccctaaaact gtggaggaca acgctcgatt 2040 cttcaacacc atcgaagagg tcccaaccca cgccgtcacc cagggtttgg gcactttgtc 2100 ccgcgcgcaa aacatcgtgt tggtggcaac tggtgaagga aaagccgacg ccatccgcgg 2160 aactgtggaa ggcccagtga ctgcttcttg cccaggttcc atcctgtaga tgcacaacat 2220 gecaccatea tegttggatg aagcageagt atccaagetg gaaaaegetg atcactaceg 2280 teteatggag caattaaage tgegetagaa acaaaaagga aagtaetgtg tggggetatg 2340 cacacagaac tttccagttt gegecetgeg taccatgtga etecteegea gggcaggete 2400 aatgateeca aeggaatgta egtegatgga gataceetee aegtetaeta eeagcaegat 2460 ccaggtttcc ccttcgcacc aaagcgcacc ggctgggctc acaccaccac gccgttgacc 2520 ggaccgcagc gattgcagtg gacgcacctg cccgacgctc tttacccgga tgcatcctat 2580 gacctggatg gatgctattc cggtggagcc gtatttactg acggcacact taaacttttc 2640 tacaccggca acctaaaaat tgacggaaag cgccgcgcca cccaaaacct tgtcgaagtc 2700 gaggacccaa ctgggctgat gggcggcatt catcgccgtt cgcctaaaaa tccgcttatc 2760 gacggacccg ccagcggttt cacaccccat taccgcgatc ccatgatcag ccctgatggt 2820 gatggttgga acatggttct tggggcccaa cgcgaaaacc tcaccggtgc agcggttcta 2880 taccgctcga cagatcttga aaactgggaa ttctccggtg aaatcacctt tgacctcagt 2940 gatgcacaac ctggttctgc tcctgatctc gttcccgatg gctacatgtg ggaatgcccc 3000 aacetttta egettegega tgaagaaact ggegaagate tegaegtget gattttetgt 3060 ccacaaggat tggaccgaat ccacgatgag gttactcact acgcaagctc tgaccagtgc 3120 ggatatgtcg tcgacaagct tgaaggaacg accttccgcg tcttgcgagg attcagcgag 3180 ctggatttcg gccatgaatt ctacgcaccg caggttgcag taaacggttc tgatgcctgg 3240 ctcgtgggct ggatggggct gcccgcgcag gatgatcacc caacagttgc acaggaagga 3300 tgggtgcact gcctgactgt gccccgcaag cttcatttgc gcaaccacgc gatctaccaa 3360 gageteette teecagaggg ggagtegggg gtaateagat etgtattagg ttetgaacet 3420 gtccgagtag acatecgagg caatatttcc ctcgagtggg atggtgtccg tttgtctgtg 3480 gatcgtgatg gtgatcgtcg cgtagctgag gtaaaacctg gcgaattagt gatcgcggac 3540 gataatacag ccattgagat aactgcaggt gatggacagg tttcattcgc ttttccgggc 3600 cttcaaaggt gacactattg agagataagt catataaaag ggtcttttgt ggcgaattgt 3660 acaaatactt cgcaaaatcc cttgatcgga cacaaataaa caggtttaat attgtttagc 3720

tttt	gaac	aa a	catt	catg	t ct	gaat	attt	ttg	tttc	ttc	ccgg	ttaa	gg a	gaaa	ttc	3778
atg	gac	cat	aag	gac	ctc	gcg	caa	cgc	atc	ctg	cgc	gac	att	ggc	ggc	3826
Met	Asp	His	Lys	Asp	Leu	Ala	Gln	Arg	Ile	Leu	Arg	Asp	lle	Gly	Gly	
1				:.5					10					15		
gaa	gac	aac	att	gtc	gcc	gcc	gca	cac	tgt	gca	acg	cgt	tta	cgc	ctc	3874
Glu	Asp	Asn	Ile	Val	Ala	Ala	Ala	His	Cys	Ala	Thr	Arg	Leu	Arg	Leu	
			20					25					30			
gtg	ctc	aaa	gac	acc	aag	gat	gtg	gat	cgc	caa	agt	ctg	gat	gat	gat	3922
Val	Leu	Lys	Asp	Thr	Lys	Asp	Val	Asp	Arg	Gln	Ser	Leu	Asp	Asp	Asp	
		35					40					45				
cca	gat	ctg	aaa	ggc	acc	ttt	gaa	act	ggc	ggc	atg	ttc	cag	atc	atc	3970
Pro	Asp	Leu	Lys	Gly	Thr	Phe	Glu	Thr	Gly	Gly	Met	Phe	Gln	Ile	Ile	
	50					55					60					
gtc	ggg	cca	ggc	gat	gtg	gat	cat	gtt	ttc	aaa	gaa	ctc	gat	gac	gca	4018
Val	Gly	Pro	Gly	Asp	Val	Asp	His	Val	Phe	Lys	Glu	Leu	Asp	Asp	Ala	
65				٠	70					75					80	
acc	tcc	aaa	gac	atc	gct	gtg	tçc	aca	gag	cag	ctc	aaa	gat	gtt	gtg	4066
Thr	Ser	Lys	Asp	Ile	Ala	Val	Ser	Thr	Glu	Gln	Leu	Lys	Asp	Val	Val	
				85					90					95		
gct	aac	aac	gcc	aac	tgg	ttc	agc	cgt	gct	gtg	aag	gta	ttg	gcg	gac	4114
Ala	Asn	Asn	Ala	Asn	Trp	Phe	Ser	Arg	Ala	Val	Lys	Val	Leu	Ala	Asp	
	,		100	ł				105					110			<i>></i>
att	ttc	gto	ccg	ctg	att	cca	. atc	ttg	gtt	ggt	ggc	ggt	ctg	ctc	atg	4162
Ile	Phe	Val	Pro	Leu	Ile	Pro	Ile	Leu	Val	Gly	Gly	Gly	Leu	Leu	Met	
		115	5				120)				125	i			
gct	atc	aac	aat	gtg	ttg	gtt	gcg	cag	gat	ctg	ttc	ggt	ccg	caa	. tca	4210
Ala	Ile	Ası	n Asr	l Val	Leu	l Val	Ala	Gln	Asp	Leu	Phe	Gly	Pro	Gln	Ser	
	130)				135	,			•	140)				
cte	ete	rgas	z ats	t.t.c	cct	cas	ato	ago	ggt	gtt	gct	gag	atg	ato	aac	4258

	Asn	lle	Met	Glu	Ala	Val	Gly	Ser	lle	Gln	Pro	Phe	Met	Glu	Val	Leu
	160					155					150					145
4306	ttc	ggt	gtt	ttg	gtg	cca	ttg	ttc	gcg	ttc	ccg	gcg	tct	gca	atg	ctg
	Phe	Gly	Val	Leu	Val	Pro	Leu	Phe	Ala	Phe	Pro	Ala.	Ser	Ala	Met	Leu
		175					170					165				•
4354	att	ggc	gcc	ggc	ctg	ttc	gag	aat	ggc	ggt	ttc	cgt	aag	acc	gca	acc
	Ile	Gly	Ala	Gly	Leu	Phe	Glu	Asn	Gly	Gly	Phe	Arg	Lys	Thr	Ala	Thr
			190					185					180			
4402	gcc	gtg	gac	tac	ggc	aac	gtt	ctg	acc	cca	ttc	gtg	atg	gcg	atg	ggt
	Ala	Val	Asp	Tyr	Gly	Asn	Val	Leu	Thr	Pro	Phe	Val	Met	Ala	Met	Gly
				205					200					195		
4450	ttg	ggt	ttt	ctg	tcc	tgg	atg	cca	atg	gaa	ggc	gcg	acc	atg	acc	gcc
			Phe													
					220					215					210	
4498	gtg	ctg	gtg	cct	ctt	gtg	acc	ggc	cag	tac	ggt	gct	caa	gct	gtt	gat
	Val	Leu	Val	Pro	Leu	Val	Thr	Gly	Gln	Tyr	Gly	Ala	Gln	Ala	Val	Asp
	240					235					230					225
4546	ctc	cga	aag	cac	ctg	ttc	aag	gag	atc	acg	gca	ctg	att	tgg	tct	gtc
	Leu	Arg	Lys	His	Leu	Phe	Lys	Glu	Ile	Thr	Ala	Leu	lle	Trp	Ser	Val
		255					250		•			245				
4594	ctc	ctg	ctg	act	ttg	gtg	cca	acc	atc	ctg	ttc	gac	gca	act	ggc	atg
ð»	Leu	Leu	Leu	Thr	Leu	Val	Pro	Thr	Ile	Leu	Phe	. Asp	· Ala	Thr	Gly	Met
			270					265					260			
4642	gtg	tgg	cgc	atg	gca	cca	ggt	att	gct	att	ttc	acg	c ctt	: tto	ggo	acc
			Arg													
				285					280					27		
4690	ggt	ggt	ttc	gat	tat	. ctc	gga			ggt	cac	g gca			t gar	ggi
			Phe													
					300		.•			295					290	,
														-		

cca	gtc	ggc	ggt	ctg	ctt	ttc	ggt	ctg	gtc	tac	tca	cca	atc	gtt	atc	4738
			Gly													
305		•			310					315					320	
	ggt	ctg	cac	cag	tcc	ttc	ccg	cca	att	gag	ctg	gag	ctg	ttc	aac	4786
			His													
				325					330					335		
cag	ggt	gga	tcc		atc	ttc	gca	acc	gca	tcc	atg	gcc	aat	atc	gcg	4834
			Ser													
•			340					345					350			
cag	ggt	gca	gca	tgt	ttg	gca	gtg	ttc	ttc	cta	gcg	aag	agt	gaa	aag	4882
			Ala													
		355		·			360					365				
ctc	aag		ctt	gca	ggt	gct	tca	ggt	gtc	tcc	gct	gtt	ctt	ggt	att	4930
			Leu													
	370					375					380					
aca	gag	cct	gcg	atc	ttc	ggt	gtg	aac	ctt	cgc	ctg	cgc	tgg	ccg	ttc	4978
			Ala													
385					390					395					400	
tac	att	ggt	atc	ggt	acc	gca	gct	atc	ggt	ggc	gct	ttg	att	gca	ctc	5026
			lle													
				405					410					415		
ttt	gat	ato	aag	gca	gtt	gcg	ttg	ggc	gct	gca	ggt	ttc	ttg	ggt	gtt	5074
			Lys													
			420					425					430			
gtt	tct	att	gat	gct	cca	ı gat	atg	gto	atg	ttc	ttg	gtt	tgo	gcg	gta	5122
Val	Ser	· 11e	e Asp	Ala	Pro	Asp	Met	Val	Met	Phe	Leu	Val	Cys	Ala	Val	
		435					440					445				
gtt	t acc	tti	tgto	ato	gca	a tto	ggo	gca	. gcg	att	gct	tat	. ggc	ctt	tac	5170
Val	l Thr	Phe	e Val	Ile	e Ala	a Phe	Gly	Ala	Ala	. Ile	Ala	. Tyr	Gly	Leu	Tyr	

	450					455					460					
ttg	gtt	cgc	cgc	aac	ggc	agc	att	gat	cca	gat	gca	acc	gct	gct	cca	5218
Leu	Val	Arg	Arg	Asn	Gly	Ser	Ile	Asp	Pro	Asp	Ala	Thr	Ala	Ala	Pro	
465				•	470					475					480	
gtg	cct	gca	gga	acg	acc	aaa	gcc	gaa	gca	gaa	gca	ccc	gca	gaa	ttt	5266
Val	Pro	Ala	Gly	Thr	Thr	Lys	Ala	Ğlu	Ala	Glu	Ala	Pro	Ala	Glu	Phe	
				485					490					495		
tca	aac.	gat	tcc	acç	atc	atc	cag	gca	cct	ttg	acc	ggt	gaa	gct	atc	5314
Ser	Asn	Asp	Ser	Thr	lle	lle	Gln	Ala	Pro	Leu	Thr	Gly	Glu	Ala	Ile	
			500					505					510			
gca	ctg	agc	agc	gtc	agc	gat	gcc	atg	ttt	gcc	agc	gga	aag	ctt	ggc	5362
Ala	Leu	Ser	Ser	Val	Ser	Asp	Ala	Met	Phe	Ala	Ser	Gly	Lys	Leu	Gly	
		515					520					525				
tca	ggt	gtt	gcg	atc	gtc	ccc	acc	aag	ggg	cag	ctg	gtt	tca	cca	gtg	5410
Ser	Gly	Val	Ala	lle	Val	Pro	Thr	Lys	Gly	Gln	Leu	Val	Ser	Pro	Val	
	530					535					540					
agc	gga	aag	atc	gtg	gtg	gcc	ttc	·cca	tct	ggt	cac	gct	ttc	gca	gtc	5458
Ser	Gly	Lys	Ile	Val	Val	Ala	Phe	Pro	Ser	Gly	His	Ala	Phe	Ala	Val	
545					550					555					560	
cgc	act	aag	gct	gag	gat	ggt	tcc	aat	gtg	gat	atc	ttg	atg	cac	att	5506
Arg	Thr	Lys	Ala	Glu	Asp	Gly	Ser	Asn	Val	Asp	lle	Leu	Met	His	Ile	
				565					570					575		Pp.
ggt	ttc	gac	acc	gta	aac	ctc	aac	ggc	acg	cac	ttt	aac	ccg	ctg	aag	5554
Gly	Phe	Asp	Thr	Val	Asn	Leu	Asn	Gly	Thr	His	Phe	Asn	Pro	Leu	Lys	
			580					585					590			
aag	cag	ggc	gat	gaa	gtc	aaa	gca	ggg	gag	ctg	ctg	tgt	gaa	ttc	gat	5602
Lys	Gln	Gly	Asp	Glu	Val	Lys	Ala	Gly	Glu	Leu	Leu		Glu	Phe	Asp	
		595					600					605				
att	gat	gcc	att	aag	gct	gca	ggt	tat	gag	gta	acc	acg	ccg	att	gtt	5650

								0,	20							
Ile	Asp	Ala	lle	Lys	Ala	Ala	Gly	Tyr	Glu	Val	Thr	Thr	Pro	lle	Val	
•	610					615					620					
gtt _.	tcg	aat	tac	aag	aaa	acc	gga	cct	gta	aac	act	tac	ggt	ttg	ggc	5698
Val	Ser	Asn	Tyr	Lys	Lys	Thr	Gly	Pro	Val	Asn	Thr	Tyr	Gly	Leu	Gly	
625					630					635		-			640	
gaa	att	gaa	gcg	gga	gcc	aac	ctg	ctc	aac	gtc	gca	aag	aaa	gaa	gcg	5746
Glu	Ile	Glu	Ala	Gly	Ala	Asn	Leu	Leu	Asn	Val	Ala	Lys	Lys	Glu	Ala .	
				645					650					655		
gtg	cca	gca	aca	cca	taag	gttga	aaa c	ectt	gagt	gt to	cgca	caca	g gt	taga	ctag	5801
Val	Pro	Ala	Thr	Pro									¥ }			
			660													
ggg	acgt	gac	tcta	cgca	tc t	ttgad	cacce	g gta	accc	gtac	gct	tcga	gat	ttta	aacctg	5861
ttc	aacc	agg	tcat	gcct	cg g	tgta	cctgt	t gt	ggtg	ccac	ccc	gcaa	tct	tcac	cccaca	5921
ttg	gaca	tgt ·	tcgt	tcag	ca g	tagc	gtttg	gata	attt	tgcg	ccg	ctga	a.			5969
<21	0> 2															
<21	1> 6	61				•	-									
<21	2> P	RT														
<21	3> B	revi	bact	eriu	m la	ctof	ermei	ntum								
<40	0> 2															
Met	Asp	His	Lys	Asp	Leu	Ala	Gln	Arg	lle	Leu	Arg	Asp	Ile	Gly	Gly	۶
1				5					10			٠		15		
Glu	Asp	Asn	Ile	Val	Ala	Ala	Ala	His	Cys	Ala	Thr	Arg	Leu	Arg	Leu	
			20					25					30			
Val	Leu	Lys	Asp	Thr	Lys	Asp	Val	Asp	Arg	Gln	Ser	Leu	Asp	Asp	Asp	
		35					40					45				
Pro	Asn	1.611	Lve	Glv	Thr	Phe	Glu	Thr	Glv	Glv	Met	Phe	Gln	Ile	Ile	

55

50

60

															_
Val	Gly	Pro	Gly	Asp	Val	Asp	His	Val	Phe	Lys	Glu	Leu	Asp .	Asp	Ala
65					70					75					80
Thr	Ser	Lys	Asp	lle	Ala	Val	Ser	Thr	Glu	Gln	Leu	Lys	Asp	Val	Val
				85					90					95	
Ala	Asn	Asn	Ala	Asn	Trp	Phe	Ser	Arg	Ala	Val	Lys	Val	Leu	Ala	Asp
			100	•				105					110		
Ile	Phe	Val	Pro	Leu	lle	Pro	Ile	Leu	Val	Gly	Gly	Gly	Leù	Leu	Met
		115					120					125			
Ala	Ile	Asn	Asn	Val	Leu	Val	Ala	Gln	Asp	Leu	Phe	Gly	Pro	Gln	Ser
	130					135					140				
Leu	Val	Glu	Met	Phe	Pro	Gln	Ile	Ser	Gly	Val	Ala	Glú	Met	Ile	Asn
145					150					155		,			160
Leu	Met	Ala	Ser	Ala	Pro	Phe	Ala	Phe	Leu	Pro	Val	Leu	Val	Gly	Phe
				165					170					175	
Thr	Ala	Thr	Lys	Arg	Phe	Gly	Gly	Asn	Glu	Phe	Leu	Gly	Ala	Gly	Ile
			180					185					190		
Gly	Met	. Ala	Met	Val	Phe	Pro	Thr	Lei	ı Val	Asn	Gly	Tyr	Asp	Val	Ala
		195	<u>,</u>				200)				205			
Ala	. Thr	Met	Thr	· Ala	. Gly	Glı	ı Met	t Pro) Met	Tr	Ser	Leu	Phe	Gly	Leu
	210)				218	5				220)			
Ası	va]	l Ala	a Glr	n Ala	Gl	y Ty	r Gli	n Gl	y Thi	r Val	Leu	Pro	Val	Leu	ı Val
22	5				230)				235	5				240
Va	l Se	r Trj	o Ile	e Leu	ı Ala	a Th	r Il	e Gl	u Ly:	ș Phe	e Lei	ı His	Lys	Arg	g Leu
	-			245					25					25	
Me	t Gl:	y Th	r Ala	a Asp	Ph	e Le	u Il	e Th	r Pr	o Va	l Lei	ı Thi	Lei	ı Lei	u Leu
			260					26					270		
Th	r Gl	y Ph	e Le	u Thi	r Ph	e Il	e Al	a Il	e Gl	y Pr	o Ala	a Me	t Arg	g-Tr	p Val
,		- 27					28			•		28			
C1	v Ac			11 Al:	a Hi	s Gl	v Le	n Gl	n Gl	y Le	и Ту	r Asj	p Pho	e Gl	y Gly

	290					295					300				
Pro	Val	Gly	Gly	Leu	Leu	Phe	Gly	Leu	Val	Tyr	Ser	Pro	Ile	Val	Ile
305					310					315					320
Thr	Gly	Leu	His	Gln	Ser	Phe	Pro	Pro	Ile	Glu	Leu	Glu	Leu	Phe	Asn
				325					330					335	
Gln	Gly	Gly	Ser	Phe	Ile	Phe	Ala	Thr	Ala	Ser	Met	Ala	Asn	lle	Ala
			340					345					350		
Gln	Gly	Ala	Ala	Cys	Leu	Ala	Val	Phe	Phe	Leu	Ala	Lys	Ser	Glu	Lys
		355					360					365			
Leu	Lys	Gly	Leu	Ala	Gly	Ala	Ser	Gly	Val	Ser	Ala	Val		Gly	Ile
	370					375					380		₹ }		
Thr	Glu	Pro	Ala	lle	Phe	Gly	Val	Asn	Leu	Arg	Leu	Arg	Trp	Pro	Phe
385					390					395					400
Tyr	Ile	Gly	Ile	Gly	Thr	Ala	Ala	Ile	Gly	Gly	Ala	Leu	lle	Ala	Leu
				405					410					415	
Phe	Asp	Ile	Lys	Ala	Val	Ala	Leu	Gly	Ala	. Ala	Gly	Phe	Leu	Gly	Val
	•		420)			•	425					430		
Val	Ser	Ile	Asp	Ala	Pro	Asp	Met	Val	Met	Phe	Leu	Val	Cys	Ala	Val
		435	5				440					445			
Val	Thr	Phe	Val	Ile	Ala	Phe	Gly	Ala	Ala	lle	Ala	Tyr	Gly	Leu	Tyr
	450	1				455					460)			
Leu	Val	Arg	g Arg	, Asn	Gly	Ser	Ile	Asp	Pro) Asp	Ala	Thr	Ala	Ala	Pro
465				•	470	}				475	i				480
Val	Pro	Ala	a Gly	Thr	Thr	Lys	Ala	Glu	Ala	ı Glı	Ala	Pro	Ala	Glu	Phe
				485	5				490)				495	
Ser	Asr	ı Ası	Sei	r Thr	· Ile	lle	Glr	n Ala	Pro	Lei	ı Thi	Gly	Glu	Ala	. Ile
	٠		500)				505	5				510)	
Ala	ı Lei	ı Se	r Sei	r Val	Ser	Asp	Ala	ı Met	: Phe	e Ala	a Sei	r Gly	Lys	Lev	ı.Gly
		51	5			•	520)				525	5		٠

Ser Gly Val Ala Ile Val Pro Thr Lys Gly Gln Leu Val Ser Pro Val 530 535 540 Ser Gly Lys Ile Val Val Ala Phe Pro Ser Gly His Ala Phe Ala Val 545 · 550 555 560 Arg Thr Lys Ala Glu Asp Gly Ser Asn Val Asp Ile Leu Met His Ile 570 565 575 Gly Phe Asp Thr Val Asn Leu Asn Gly Thr His Phe Asn Pro Leu Lys 580 585 590 Lys Gln Gly Asp Glu Val Lys Ala Gly Glu Leu Leu Cys Glu Phe Asp 595 600 605 Ile Asp Ala Ile Lys Ala Ala Gly Tyr Glu Val Thr Thr Pro Ile Val 610 620 615 Val Ser Asn Tyr Lys Lys Thr Gly Pro Val Asn Thr Tyr Gly Leu Gly 625 630 635 640 Glu Ile Glu Ala Gly Ala Asn Leu Leu Asn Val Ala Lys Lys Glu Ala 645 650 655 Val Pro Ala Thr Pro 660

<210> 3

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Sau3AI cassette

<220>

<221> misc_feature

<222> (44)

<223> complementary strand extends a single strand having a sequence of 3'-ctag-5' at this position in the direction of 5' from 3'

<400> 3

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actcactata ggga

44

<210> 4

<211> 47

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: EcoRI cassette

<220>

<221> misc_feature

<222> (47)

<223> complementary strand extends a single strand having a sequence of 3'-ttaa-5' at this position in the direction of 5' from 3'

<400> 4

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actcactata gggagag

47

<210> 5

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: HindIII cassette

<220>

<221> misc_feature

<222> (46)

<223> complementary strand extends a single strand having a sequence of 3'-tcga-5' at this position in the direction of 5' from 3'

<400> 5

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actcactata gggaga

46

<210> 6

<211> 51

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: PstI cassette

<220>

<221> misc_feature

<222> (48)..(51)

<223> complementary strand does not exist

<400> 6

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actcactata gggagactgc a

```
<210> 7
```

<211> 47

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Sall cassette

<220>

<221> misc_feature

<222> (47)

<223> complementary strand extends a single strand having a sequence of 3'-agct-5' at this position in the direction of 5' from 3'

<400> 7

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actcactata gggagag

47

<210> 8

<211> 47

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: XbaI cassette

<220>

<221> misc_feature

- <222> (47)
- <223> complementary strand extends a single strand having a sequence of 3'-gatc-5' at this position in the direction of 5' from 3'
- <400> 8

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actcactata gggagat

47

<210> 9

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR

<400> 9

cgtcttgcga ggattcagcg agctg

25

<210> 10

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR

<400> 10

agctggattt cggccatgaa ttcta

<210> 11
<211> 23
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR
<400> 11
gatctgttcg gtccgcaatc act

23

<210> 12 <211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR

<400> 12

cactggtgga gatgttccct cagat

25

<210> 13

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<212> DNA

<223>	Description of Artificial	Sequence:	primer	for	PCR		
<400>	13 tegea acegeateca tggee						25
<210>	14						
<211>	24						
<212>	DNA						
<213>	Artificial Sequence						
<220>				£ 3,			
<223>	Description of Artificial	Sequence:	primer	for	PCR		
<400>	14						
cgcgca	agggt gcagcatgtt tggc						24
<210>	15	·					
<211>	25 .						
<212>	DNA						
<213>	Artificial Sequence			•			
<220>		•					
<223>	Description of Artificial	Sequence:	primer	for	PCR	· &	
				. •			
<400>	15						
gggcct	ttgca ggtgcttcag gtgtc						25
<210>	16						
<211>	25						

<213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR	
\ZZ3> Description of Artificial Sequence, primer for for	
<400> 16	
ccgctgttct tggtattaca gagcc	25
<210> 17	
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR	
4005 17	

<400> 17

gcagcgtcag cgatgccatg tttgc

25

<210> 18

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR

<400> 18

gcttggctca ggtgttgcga tcgtc

<210>	19	
<211>	36	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	٠
•		
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: cassette	
	primer 1	
	.∵ ∀ \$	
<400>		
gtacat	tattg tcgttagaac gcggtaatac gactca	36
<210>	20	
<211>	35	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: cassette	
	primer 2	
		<i>></i>
<400>	20 gaacg cgtaatacga ctcactatag ggaga	* 35

<210> 21

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for PCR

<400> 21

cgctactgct gaacgaacat gtcc

24

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference B644MSOP1027	FOR FURTHER ACTION		onofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/JP00/04348	30 June 2000 (30.0	6.00)	02 July 1999 (02.07.99)
International Patent Classification (IPC) or n C12N 15/54, 9/12	ational classification and IPC	1	
Applicant	AJINOMOTO CO.,	INC.	
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac		by this Internat	tional Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	sheets, including	g this cover sh	eet.
been amended and are the bas	nied by ANNEXES, i.e., sheets sis for this report and/or sheets of the Administrative Instruction	ontaining recti	tion, claims and/or drawings which have fications made before this Authority (see Γ).
These annexes consist of a tot	tal of sheets.		
3. This report contains indications relat	ing to the following items:		
I Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment o	of opinion with regard to novelty	, inventive step	and industrial applicability
IV Lack of unity of inve	ention		
V Reasoned statement citations and explana	under Article 35(2) with regard ations supporting such statement	to novelty, inve	entive step or industrial applicability;
VI Certain documents c	ited		
VII Certain defects in the	e international application		
VIII Certain observations	on the international application		
Date of submission of the demand	Date of	completion of	this report
02 February 2001 (02.0	2.01)	11 A	pril 2001 (11.04.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authori	zed officer	
Facsimile No.	Telepho	one No.	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/04348

I.	Basis	is of the report	
1	With	th regard to the elements of the international application:*	
	\boxtimes	the international application as originally filed	
	\sqcap	the description:	
ĺ		pages	, as originally filed
			— filed with the demand
		pages, filed with the letter of	
ĺ		the claims:	
		pages	, as originally filed
		pages, as amended (together with any statem	nent under Article 19
		pages, i	iled with the demand
		pages, filed with the letter of	
		the drawings:	
		pages	_ , as originally filed
		pages, f	iled with the demand
		pages, filed with the letter of	
l		the sequence listing part of the description:	
		pages	, as originally filed
		pages, f	
		pages, filed with the letter of	
3.	Thes	th regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. see elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (u or 55.3). th regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application liminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written been furnished.	which is: under Rule 55.2 and/ on, the international e disclosure in the
4.		The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig	
5.		This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have be beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	een considered to go
*	in thi	lacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Artic his report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amen 70.17).	le 14 are referred to dments (Rule 70.16
**	Any r	replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report	rt.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 00/04348

YES

NO

1-3

V.	Reasoned statement under Arti citations and explanations supp	cle 35(2) with regard to novelty, orting such statement	inventive step or industrial app	licability;
l.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-3	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-3	YES
		Claims		NO

Claims

Claims

2. Citations and explanations

[Claim 1 to 3]

Industrial applicability (IA)

The invention disclosed in Claims 1 to 3 involves an inventive step in relation to Documents 1 to 8 cited in the international search report. Documents 1 to 8 do not disclose an amino acid sequence coded by "SEQ ID NO: 2" or a nucleotide sequence having high homology with "the nucleotide sequence comprising bases 3778-5761 of the nucleotide sequence presented in SEQ ID NO: 1". Moreover, the fact that said amino acid sequence and said nucleotide sequence have sucrose-binding activity could not be easily conceived of by a person skilled in the art in the light of the disclosures made in Documents 1 to 3.